METHOD OF STABILIZING FLUOROPOLYMER

Publication number: WO0026260
Publication date: 2000-05-11

Inventor: HIRAGA YOSHIYUKI (JP); KOMATSU SATOSHI (JP);

NODA TOMOHISA (JP); UTSUMI YASUHIRO (JP)

Applicant: DAIKIN IND LTD (JP); HIRAGA YOSHIYUKI (JP);

KOMATSU SATOSHI (JP); NODA TOMOHISA (JP);

UTSUMI YASUHIRO (JP)

Classification:

- international: C08F6/00; C08F8/00; C08F14/00; C08J3/00; C08F6/00;

C08F8/00; C08F14/00; C08J3/00; (IPC1-7): C08F6/00;

C08F14/18; C08J3/00

- european: C08F8/00; C08J3/00

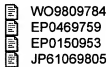
Application number: WO1999JP06065 19991101

Priority number(s): JP19980313669 19981104; JP19990250526 19990903

Also published as:

EP1170303 (A1)
US6451962 (B1)
JP2000198813 (A)
CN1200009C (C)

Cited documents:



Report a data error here

Abstract of WO0026260

A method by which unstable groups of a melt-processable fluoropolymer can be stabilized rapidly and efficiently. The resultant stabilized polymer through melt molding gives a molded article free from not only air inclusions or voids but also discoloration. The method is characterized by melt-kneading a melt-processable fluoropolymer having unstable groups in a kneader having a stabilization zone satisfying the following requirements: (1) an oxygen-containing gas is present in the stabilization zone and (2) water is present in that zone. Preferably, (3) the absolute pressure in the zone is regulated to 0.2 MPa or higher; or (a) an oxygen-containing gas is present in the zone in an amount sufficient to enable the stabilized fluoropolymer to have a carbon radical spin number of 5x10<13> spins/g or smaller as determined by electron spin resonance (ESR) spectroscopy at a temperature of 77 K and (b) water is present in that zone.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

WO0026260

Title: METHOD OF STABILIZING FLUOROPOLYMER

Abstract:

A method by which unstable groups of a melt-processable fluoropolymer can be stabilized rapidly and efficiently. The resultant stabilized polymer through melt molding gives a molded article free from not only air inclusions or voids but also discoloration. The method is characterized by melt-kneading a melt-processable fluoropolymer having unstable groups in a kneader having a stabilization zone satisfying the following requirements: (1) an oxygen-containing gas is present in the stabilization zone and (2) water is present in that zone. Preferably, (3) the absolute pressure in the zone is regulated to 0.2 MPa or higher; or (a) an oxygen-containing gas is present in the zone in amount sufficient to enable the stabilized fluoropolymer to have a carbon radical spin number of 5x10<13> spins/g or smaller as determined by electron spin resonance (ESR) spectroscopy at a temperature of 77 K and (b) water is present in that zone.

PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7

C08F 6/00, C08J 3/00, C08F 14/18

(11) 国際公開番号

WO00/26260

(43) 国際公開日

2000年5月11日(11.05.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/06065

Л

JP

A1

(22) 国際出願日

1999年11月1日(01.11.99)

(30) 優先権データ

特願平10/313669 特願平11/250526

1998年11月4日(04.11.98)

1999年9月3日(03.09.99)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) ダイキン工業株式会社 (DAIKIN INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒530-8323 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号

梅田センタービル Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

平賀義之(HIRAGA, Yoshiyuki)[JP/JP]

小松 聡(KOMATSU, Satoshi)[JP/JP]

野田知久(NODA, Tomohisa)[JP/JP]

内海靖浩(UTSUMI, Yasuhiro)[JP/JP]

〒566-8585 大阪府摂津市西一津屋1番1号

ダイキン工業株式会社 淀川製作所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

朝日奈宗太, 外(ASAHINA, Sohta et al.)

〒540-0012 大阪府大阪市中央区谷町二丁目2番22号

NSビル Osaka, (JP)

(81) 指定国 CN, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK,

ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: METHOD OF STABILIZING FLUOROPOLYMER

(54)発明の名称 含フッ素重合体の安定化方法

(57) Abstract

A method by which unstable groups of a melt-processable fluoropolymer can be stabilized rapidly and efficiently. The resultant stabilized polymer through melt molding gives a molded article free from not only air inclusions or voids but also discoloration. The method is characterized by melt-kneading a melt-processable fluoropolymer having unstable groups in a kneader having a stabilization zone satisfying the following requirements: (1) an oxygen-containing gas is present in the stabilization zone and (2) water is present in that zone. Preferably, (3) the absolute pressure in the zone is regulated to 0.2 MPa or higher; or (a) an oxygen-containing gas is present in the zone in an amount sufficient to enable the stabilized fluoropolymer to have a carbon radical spin number of 5×10^{13} spins/g or smaller as determined by electron spin resonance (ESR) spectroscopy at a temperature of 77 K and (b) water is present in that zone.

記

(1)安定化処理領域内に酸素を含むガスを存在させ、かつ(2)安定化処理領域内の絶対圧力を0.2MPa以上とするか、または(a)温度77Kにおける電子スピン共鳴吸収(ESR)分析による安定化処理後の含フツ素重合体の炭素ラジカルのスピン数が5×10¹³spin/g以下となるのに充分な量の酸素を含むガスを安定化処理領域内に存在させ、かつ(b)安定化処理領域内に水を存在させる。

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

明 細 鸛

含フッ素重合体の安定化方法

技術分野

本発明は溶融加工可能な含フッ素重合体の安定化方法に関する。さらに詳しくは、不安定末端基および/または主鎖に存在する不安定結合を短時間で効率よく安定化する方法に関する。

背景技術

溶融加工可能な含フッ素重合体に存在する不安定末端基は重合法や重合開始剤、連鎖移動剤などの種類に依存する。たとえば、乳化重合法によく使用される過硫酸塩(過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウムなど)を重合開始剤とする場合カルボン酸末端基が生ずる。このカルボン酸末端基は溶融条件にもよるが、溶融混練によりビニ

ル末端基(- C F = C F₂)や酸フルオライド末端基(- C O F)に変化する。これらの末端基は熱的に不安定であり、揮発性物質を生じて最終製品に気泡や空隙を生ずる原因となる。

米国特許第3,085,083号明細書ではこうした不安定末端基を水と熱の存在下で処理することにより安定な一CF₂H基に変換しており、特公昭46~ 23245号公報記載の方法では、フッ素ガスなどのフッ素化剤と反応させて一CF₃という安定な末端基に変換している。

また含フッ素重合体の主鎖中には繰返し単位の結合の 仕方によっては不安定な結合が生ずることがある。たと えばTFE-HFP系の共重合体であるFEPの場合、 HFP同士の結合は不安定であり溶融混練時に加わる機 械力(剪断力)により切断され、不安定なビニル末端基 を生ずるといわれている(米国特許第4、675、38 0号明細書)。

基のまま取り出し、安定化処理を二軸押出機外で行なっている。また、二軸押出機内での溶融混練時に発生する揮発性物質などを押出機外に排気するために押出機内を減圧(絶対圧力で0.1MPa未満)にしているが、それでもビニル末端基の解重合により生ずる炭素に起因する着色が生じている。

かかる二軸スクリュー型押出機の欠点を解消するため WO98/09784号パンフレット記載の方法では、 有効容積率(容器内有効空間/容器内空間)が0.3よりも大きい、いわゆる表面更新型混練機を使用しいりのあまる。 K=Pv/μ/n²(式中、Pvは単位体積あたりのる所用動力(W/m³)、μは重合体の372℃におおの所開動力(Pa・s)、nは回転数(rps)であるで表わされる動力係数Kが8000未満というマイルとという長い時間をかけることによって不安定基の安定化処理を行なっている。

しかし、表面更新型混練機を使用する長時間の溶融混練では、着色の問題は解決されているが、処理効率の低下が避けられないだけでなく、ビニル末端基の解重合も進行して樹脂の劣化が生じやすい。また、処理装置が大型になり、さらに処理樹脂の切換え時における残留物の置換に時間がかかるという問題も生じている。

本発明の目的は、溶融加工可能な含フッ素重合体の不安定基を短時間に効率よく安定化し、気泡や着色のない成形物を提供することにある。

発明の開示

すなわち本発明は、不安定基を有する溶融加工可能な 含フッ素重合体をつぎのいずれかの条件を満たす安定化 処理領域を含む混練機内で溶融混練することを特徴とす る含フッ素重合体の安定化方法に関する。

条件 1_

- (1)安定化処理領域内に酸素を含むガスを存在させる、および
- (2)安定化処理領域内に水を存在させる。

条件 2

- (a) 温度 7 7 K における電子スピン共鳴吸収分析による安定化処理後の含フッ素重合体の炭素 ラジカルのスピン数 が 5 × 1 0 ¹⁸ spin/g以下、好ましくは 1 × 1 0 ¹⁸ spin/g以下となるのに充分な量の酸素を含むガスを安定化処理領域内に存在させる、および
- (b) 安定化処理領域内に水を存在させる。

安定化処理領域内の圧力は減圧状態であってもよいし、大気圧または加圧状態であってもよい。

安定化処理領域内を加圧状態とする場合は、その絶対圧力を 0 . 2 M P a 以上、好ましくは 0 . 3 M P a 以上とする。

含フッ素重合体の不安定基は重合鎖の末端に存在していてもよく、また主鎖の不安定な結合部であってもよい。

安定化処理領域に酸素を含むガスおよび水を存在させる方法としては、含フッ素重合体に予め酸素を含むガスおよび/または水を混合しておよび/または水を供給してもよい。もちろん、含フッ素重合体に予め酸素を含むガスおよび/または水を混合しておき、安定化処理領域

でさらに酸素を含むガスおよび/または水を供給してもよい。酸素を含むガスは空気であるのが好ましい。

安定化処理領域内には、カルボン酸型の不安定末端基の安定化を促進するアルカリ金属、アルカリ土類金属もしくはアンモニウム塩を含む化合物、アルコール類、アミン類もしくはその塩またはアンモニアを存在させることが好ましい。これらの添加剤は予め重合体中に混入させていてもよいし、処理領域で添加してもよい。

溶融混練に用いる混練機は、スクリュー型押出機のような比較的大きなセン断力を与える混練機であればよく、多軸型の混練機、特に二軸スクリュー型押出機が好ましい。

滞留時間は10分間未満、好ましくは8分間未満である。滞留時間が長すぎるとセン断により発生する熱を除くことが難しくなり、重合体を劣化させることがある。

本発明の安定化方法は不安定基を有する溶融加工可能な含フッ素重合体であれば適用できるが、特にテレンルオログローテルオログローテルオログローテルオログローテルオログローテルオログローテルオログローテングのよりないである。をはクロローリーがある。

かかる含フッ素重合体には、たとえばパーフルオロ(メチルビニルエーテル) (PMVE) 0.5~13重量%、

該 P M V E 以外の P A V E O . O 5 ~ 3 重量 % および T F E 残部からなる共重合体、または T F E - H F P 系共重合体、特に乳化重合法により製造された不安定基を含む T F E - H F P 系共重合体などがあげられる。

また、安定化処理領域内での処理により発生した各種のガス状物を混練機外に排出するために、安定化処理領域の下流に絶対圧力が0.1MPa以下の脱気処理領域を設けてもよい。

さらに本発明はこれらの方法で安定化された末端基を有する含フッ素重合体を含むペレットにも関する。

発明を実施するための最良の形態

まず、本発明が対象とする不安定基を有する溶融加工可能な含フッ素重合体について説明する。

溶融加工可能な含フッ素重合体としては、前記のようにTFE、HFP、PAVE、ET、VdF、CTFEといったモノマーを2種以上共重合して得られる中の単独重合体(PCTFE)、VdFの単独重合体としては、たとえばTFE一HFP共重合体(FEP)、TFE一PAVE共重合体(PFA)、TEP)、TFE一PAVE共重合体(ETFE)などのOETFE一ET共重合体;TFE一ET共重合体;ETFE一ET共重合体;TFE一ET共重合体;TFE一

PAVEとしては、式:

 $CF_2 = CFO(CF_2)_mF$

(式中、mは1~6の整数である)で表わされるビニル エーテル (なお、mが1の場合がPMVEである)、および式:

 $CF_2 = CF(0 - CF_2CF(CF_3))_n 0 C_3F_7$ (式中、 $n は 1 \sim 4 の整数である) で表わされるビニルエーテルがあげられる。$

本発明の安定化方法は、前記の特定の条件下で運転される安定化処理領域を含む混練機により実施される。この安定化処理領域では、不安定基が迅速にそしてほぼ完全に安定化される。

ここで不安定基の種類およびそれらの安定化反応について推定も含めて説明する。不安定基としては前記のように、重合開始剤、連鎖移動剤などに起因するカルボン

これらの不安定基を安定化するための反応はつぎのように考えられている。

カルポン酸末端基

 H_2O

- CF₂COOH → - CF₂H + CO₂ (I) この反応は加熱、通常 2 0 0 ~ 4 5 0 ℃、好ましくは 3 0 0 ~ 4 0 0 ℃において行なわれる。

また、この反応を促進するためには、アルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウム塩を含む化合物、またはアンモニア、コール類、アミンはその塩には、の反応促進剤を添加することが有効である。具体的には、水酸化カリウム、水酸化ナトリウムなどの水酸塩、水酸化カリウムなどの硫酸塩、水酸カリウムなどので、メタンモニウムなどのアンモニウム塩、アンモニア、メタノ

ール、エタノールなどのアルコール、アミンまたはその塩などがあげられる。アルカリ金属またはアルカリ土類金属化合物の場合は一CF2 H末端となり、アンモニウム塩やアンモニア、アミンの場合は酸アミド末端基(一CONH2)となり(高温では一部一CF2 H末端となる)、アルコールの場合はアルキルエステル末端基(一COOR)となる。

なお、カルボン酸末端基の安定化方法としては、フッ素ガスなどによるフッ素化処理があるが、本発明における安定化処理領域ではフッ素化処理は行なわない。もちろん、本発明の安定化処理後に、必要であればさらにフッ素化処理を施してもよい。

ビニル末端基

カルボン酸末端基および不安定な主鎖の結合から熱または剪断力が加わることにより生ずると推定されている。

剪断力

$$HFP-HFP \rightarrow 2 (-CF=CF_2)$$
 (III)

このビニル末端基はフッ素化処理してトリフルオロメチル基に変換されるか、次の反応式にしたがって酸フルオライドを介してカルボン酸基に変換される。

$$-CF = CF_2 + O_2 \rightarrow -COF + COF_2$$
 (IV)

$$-COF + H_2O \rightarrow -COOH + HF$$
 (V)

生成したカルボン酸末端基は前記の方法で処理される。 ただし、前記の米国特許第4,675,380号明細書では処理が複雑になる酸フルオライドに変化させないように、酸素を実質的に存在させずにビニル末端基で停止させている。

しかし、ビニル末端基は加熱されると次式に示すように解重合を起こし炭素を発生するので、前記米国特許第4,675,380号明細書では暗色の溶融混練物が得られている。

$$-CF = CF_2 \rightarrow -CF = CF_2 + CF_4 + C$$
 (VI)

酸フルオライド末端基

前記式(V)にしたがってカルボン酸基に一旦戻したのち安定化処理されている。

このように、含フッ素重合体の安定化処理は多くの場合、最終的にはカルボン酸末端基を水と熱により安定化する反応が律速反応となり、また、できるだけビニル末

端基の解重合が生じない方法がとられている。たとえば前記WO98/09784号パンフレット記載の方法では、カルボン酸末端基の安定化反応を優先させ、解重ニルにより着色の原因となる炭素が発生しなけるとなったに生ずる条件、すなわち安とれていずれも絶対圧力約0元を現れている。ではいずれも絶対圧力約0元を表に混練を動力係数Kが800元を持つではなっているため、安定化処理に要する時間が長くなっている。

本発明では、逆に酸素および水を積極的かつ均に反応系に存在させることによってビニル末端基を迅速に改力に変換し、反応(IV))、解重合を、力に改素の発生を抑制し、着色を防止すると共すると、力に対したが促進するものである。そのためには混練機の変になり促進するものである。そのためには混練機の変にとが好ましい。以下、各条件について説明する。

(1)酸素を含むガスの存在下。

酸素はビニル末端基を酸フルオライド末端基に変換するために必要な反応成分である。さらに、若干は生ずるビニル末端基の解重合で生じた炭素原子を酸化し炭酸ガスとする作用も期待できる。

酸素 (O₂)の存在量は反応時の温度、安定化処理領域での滞留時間、押出機の型式、不安定末端基の種類と量などによって異なるが、安定化させるべき不安定末端基(-CF=CF,)と少なくとも同モル量、拡散ロスや反

応に寄与せず排気される量を考えると過剰量、たとえば 10倍モル量以上、特に50倍~500倍モル量とする のが好ましい。

酸素を含むガスは、酸素ガスを窒素ガスやアルゴンガスなどの不活性ガスで適切な濃度(たとえば 10~30 容量%)に希釈して供給してもよいが、空気をそのまま用いることが経済面から好ましい。

酸素は安定化処理領域内に存在すればよく、混練機に投入する前に含フッ素重合体に含ませておいてもよく、 混練機に投入後に供給してもよい。もちろん両者を併用 してもよい。

(2) 水の存在下。

水はカルボン酸末端基を安定化する反応(I)および酸フルオライドをカルボン酸に変換する反応(V)で使用する。

水の添加量は、前記反応に必要な理論量よりも過剰量である必要があるが、その量は添加する圧力、押出機内の状態に大きく左右され、実機で確認しつつ決定する。

前記のとおりカルボン酸末端基を安定化させる反応(I)はアルカリ金属化合物などの反応促進剤を添加することにより、大きく促進されるので、水は促進剤を溶解させた水溶液の形で添加することが好ましい。水溶液の濃度は前記の促進剤の必要量を基準に適宜選定すればよい。

水は安定化処理領域内に存在すればよく、混練機に投入する前に含フッ素重合体に含ませて湿潤状態としておいてもよく、乾燥した重合体を混練機に投入した後に供給してもよい。もちろん両者を併用してもよい。たとえ

ば、反応促進剤の水溶液で重合体を処理したのち乾燥し、 混練機に投入後水と酸素(空気)を供給して混練するこ とも好ましい。

供給する水分量は混練機(二軸押出機)中で発生する不安定末端基の数と同じ分子数であれば理論的には安定化できるが、実際には過剰の、特に不安定末端基数の10倍以上の分子数の水を供給することが好ましい。上限は特に限定されない。

なお通常、特段の手立てをしないと混練機に供給される重合体には大気と同様の空気と水分が含まれているが、この程度の酸素量および水分量では本発明が達成できる安定化効果は奏されない。その理由は、おそらく、混練機の安定化処理領域内では低分子量物や重合体中の各種添加剤(たとえば重合開始剤など)が分解してガスを発生させるため、安定化処理領域内の酸素の分圧を下でしまった。重合体と酸素の接触が不充分となってしまっためであると考えられる。

以上の条件を満たす限り、すなわち酸素を含むガス/ 水を積極的に重合体中に含有させておくか、おま連続に は安定化処理領域内に酸素を含むガスと水を連続に 供給する限り、安定化処理領域内は加圧状態でも が、大気圧下でもよい。好ましくは利圧力を MPa以上、好ましくは0.3MPa以上の加圧状態 する。加圧することにより、たとえば供給する水を の侵入が促進され、迅速な安定化処理が可能になる。 の侵入が促進され、迅速な安定化処理が可能に 力は混練機に取り付けられた圧力計により測定

上限はメルトシール部の状態や押出機の型式などによって異なるが、10MPa以下、好ましくは5MPa以

下である。

加圧は、たとえば後述する酸素を含むガスおよび/または水を圧入することにより、あるいは酸素を含むガスおよび/または水を加熱してその自圧下に供給することにより行なうことができる。

以上の条件下に安定化処理領域で溶融混練することにより、不安定基は末端基と主鎖中の不安定結合を問わず、短時間でかつ効率よく安定化でき、しかも着色の原因となる炭素の発生も抑制できる。

本発明においては、混練機として動力係数 K が 8 0 0 0 0 を下回る混練機を使用しても前記の条件を満たす限り所望の結果が得られるが、処理時間をさらに短縮するためには動力係数 K が 8 0 0 0 以上、好ましくは 1 0 0 0 0 以上という強い混練条件とするのが好ましい。

本発明に使用できる混練機としては多軸型混練機、たとえば二軸スクリュー型押出機、有効容積率が極めて小さいニーダーなどがあげられる。これらのうち滞留時間分布が狭く連続操作が可能でメルトシールにより反応部の圧力を高めることができる点から二軸スクリュー型押出機が好ましい。

安定化処理領域は、たとえば二軸スクリュー型押出機のニーディングディスクで構成された溶融ゾーン直後のスクリュー部分に設ければよい。そのほか溶融ゾーンを長く設定し、その後流部分を安定化処理領域とするなどという変形も可能である。

安定化処理領域における処理時間すなわち滞留時間は、安定化処理領域での混練機の構造、水や空気の供給方法、処理温度などによって異なり、通常10分間未満で充分

であるが、好ましくは 0 . 2 ~ 5 分間である。滞留時間が長くなると剪断力が多く加えられてしまい重合体が劣化する傾向がある。

安定化処理領域の温度は、通常 2 0 0 ~ 4 5 0 ° 、好ましくは 3 0 0 ~ 4 0 0 ° である。

本発明において、安定化処理反応で生じたガス状物質、たとえばフッ化水素、炭酸ガス、分解により発生する少量のモノマーなどを安定化処理済みの含フッ素重合体内部から取り出し混練機の外部に排出するため、絶対圧力が 0.1 MPa以下の状態に保持された脱気領域を安定化処理領域に引き続き混練機内に設けることが好ましい。この脱気領域での絶対圧力は重合体の溶融状態や押出機のスクリューの回転数などの運転条件により異なるが、排気ノズルに重合体が侵入しない程度の減圧が好ましい。

本発明の安定化方法で得られ混練機から排出された含フッ素重合体は通常ペレットの形をしており、かかるペレットを溶融成形に供しても得られる成形品に気泡や空隙は生じず、着色も生じない。

なお、要すれば混練機から取り出した混練物 (ペレット) に前記フッ素化処理を施してもよい。

本発明はまた、(a)温度77Kにおける電子スピン共鳴吸収(ESR)分析による安定化処理後の含フッ素重合体の炭素ラジカルのスピン数が5×10¹³spin/g以下、好ましくは1×10¹³spin/g以下となるのに充分な量の酸素を含むガスを安定化処理領域内に存在させる、および

(b) 安定化処理領域内に水を存在させる という条件下の安定化処理領域を含む混練機内で不安定 基を有する溶融加工可能な含フッ素重合体を安定化する方法にも関する。

かかる方法により、白色度の高い安定化された含フッ素重合体が得られる。

温度77KにおけるESR分析による安定化処理後の含フッ素重合体の炭素ラジカルのスピン数が5×10¹³ spin/g以下、好ましくは1×10¹³ spin/g以下であるときは、安定化処理後に混練機からの押出物(たとえばペレット)が白色度の高いものであることを示している。なお、前記米国特許第4,675,380号明細書で得られている押出物は灰色ないし褐色であり、炭素ラジカルのスピン数は8.0×10¹³~1.0×10¹⁴ spin/g程度である。

ESR分析は、装置として BRUKER 社製のESP3 50Eを使用し、ヘリウム雰囲気下にてつぎの測定条件 で行なう。

磁場掃引範囲: 3 3 1 . 7 ~ 3 4 1 . 7 m T

変調: 100kHz

マイクロ波: 0. 063mW、9. 44GHz

なお、以下に特に説明する事項以外の技術的事項、たとえば含フッ素重合体、混練機、フッ素化処理などについては、前記の発明について説明した技術が適用できる。

安定化処理領域の酸素量をコントロールするこの発明では、安定化処理領域の圧力状態は減圧状態でも、大気圧でも、加圧状態でもよい。加圧状態で実施する場合は、0.1MPa(1気圧)よりも高ければよいが、前記の発明のように0.2MPa以上、特に0.3MPa以上とすることが安定化処理時間を短縮でき、重合体の無用

な劣化を回避できる点、安定化処理領域を短縮できる点などから好ましい。加圧状態で実施するときは、前記のように脱気処理領域を設けることが好ましい。

減圧状態で実施する場合は安定化処理に多少時間がかかるが、加熱により発生する種々の分解ガスや低分子量物などを容易に系外に取り出すことができる点、安定化処理領域の下流での脱気が容易になる点では有利である。

減圧状態で安定化処理を行なうときは、水分の供給は液体の状態で導入すると減圧状態を形成しにくいため、酸素含有ガスに水蒸気を加えた加湿空気などの形で供給することが好ましい。

前記温度77KにおけるESR分析による安定化処理後の含フッ素重合体の炭素ラジカルのスピン数が5×10¹³ spin/g以下、好ましくは1×10¹³ spin/g以下となるのに充分な酸素量を決定するには、安定化すべき重合体の組成、不安定末端基数、添加された安定化助剤の種類や量などが変動要因となるため一概に決定できないが、実際は、予備実験によって適切な酸素量をESR分析によって測定される炭素ラジカルのスピン数により決定して安定化処理を行なえばよい。

つぎに本発明を実施例に基づいて説明するが、本発明はかかる実施例のみに限定されるものではない。

なお、実施例および比較例で採用した評価方法および 評価基準はつぎのとおりである。ESR分析による炭素 ラジカルのスピン数は前記の方法で行なった。

(揮発物質指数: VI)

重合体を溶融成形したときに発生する揮発物質の量を評価する方法として、つぎに示す揮発物質指数(VI)が

知られている (WO98/09784号パンフレットなど)。

重合体の試料10gを耐熱性の容器に入れ、380℃に保たれた高温ブロック中に入れて熱平衡を達成する。その後、60分間にわたり圧力変化を10分ごとに記録し、次式により揮発物質指数(VI)値を算出する。

揮発物質指数 = (P 4 0 - P 0) × V / 1 0 / W (式中、P 0 および P 4 0 はそれぞれ高温プロックに挿入前 (P 0) および挿入 4 0 分後 (P 4 0) の圧力 (m m H g) であり、 V は容器の体積 (m 1) 、 W は試料の質量 (g) である。

揮発物質指数は25以下であることが望ましく、25 を超えると溶融加工時に発生する気泡や空隙が問題とされる量となる。

(末端基の定量)

米国特許第3,085,083号、米国特許第4,675,380号各明細書、特開平4-20507号公報などに記載の赤外分光分析法により、末端基ごとに定量する。評価は、各末端基の個数を炭素原子106個あたりの個数で行なう。

(着色の程度)

溶融混練前の未処理の含フッ素重合体を基準とし、溶 融混練後の含フッ素重合体の白色度を目視によりつぎの 段階にしたがって評価する。

A: 差がない。

B: わずかに黄変している。

C:黄変している。

D: 茶褐色となっている。

実施例1

過硫酸アンモニウム (APS) を重合開始剤としてTFEとHFPを87.5/12.5 (モル比) で乳化重合して得られたFEP(372℃における溶融粘度:2.8 KPa・s) を用いて安定化処理を行なった。

原料FEPおよび安定化処理後のFEPについて、揮発物質指数(VI)、末端基の個数および着色を前記の方法で評価した。結果を表1に示す。

比較例1

空気を供給しなかったほかは実施例1と同様にして安 定化処理を行ない、同様にして評価した。結果を表1に 併せて示す。

表 1

| | 実施例1 | | 比較例1 | |
|--------------------------------|------|-----|------|-----|
| | 処理前 | 処理後 | 処理前 | 処理後 |
| 揮発物質指数:VI | 7 5 | 6.5 | 7 5 | 8.8 |
| 末端基数 | | | | |
| (個/106炭素原子数) | | | | |
| - C O F | 0 | 0 | 0 | 0 |
| - C O O H (m) | 120 | 0 | 120 | 0 |
| -COOH (d) | 450 | 0 | 450 | 0 |
| - C F ₂ H | 0 | 480 | 0 | 300 |
| $-CF=CF_{2}$ | 0 | 0 | 0 | 150 |
| 押出し物の炭素ラジカルの | | 0.5 | | 8.0 |
| スピン数(×10 ¹³ spin/g) | | 0.0 | | 0.0 |
| 着色 | | A | | D |

実 施 例 2

表 2

| | 実施例 2 | | |
|--|-------|-----|--|
| | 処理前 | 処理後 | |
| 揮発物質指数: V I | 7 5 | 7.5 | |
| 末端基数 (個/10 ⁶ 炭素原子数) | | | |
| - C O F | 0 | 5 | |
| -COOH (m) | 120 | 0 | |
| -COOH (d) | 450 | 0 | |
| – C F ₂ H | 0 | 475 | |
| $-CF=CF_{2}$ | 0 | 3 | |
| 押出し物の炭素ラジカルの スピン数(×10 ¹³ spin/g) | _ | 0.8 | |
| 着色 | - | В | |

比較例2

比較例3

実施例1と同じFEP、押出機を用いて溶融混練押出しを行ないながら、一旦押出機内の安定化処理領域を真

空ポンプで-0.098MPaGにまで減圧して酸素を除き、ついで微量の水(液状)と窒素ガスを減圧状態の安定化処理領域に導入して安定化処理領域の内圧を0.2MPaGの加圧状態となるように仕込んだ。この加圧状態を保ちながらFEP粉末を5Kg/hrの速度で加圧状態を保ちながらFEP粉末を5Kg/hrの速度にしくがで連続的に供給した。安定化処理領域の設定温度を発施例1と同様にして評価した。結果を表3に示す。

表 3

| | 処理前 | 処理後 | | |
|--|-----|------|-------|--|
| | 处理制 | 比較例2 | 比較例3 | |
| 揮発物質指数:VI | 7 5 | 7.5 | 8.0 | |
| 末端基数 | | | | |
| (個/10°炭素原子数) | | | | |
| - C O F | 0 | 2 | 3 | |
| - C O O H (m) | 120 | 0 | 0 | |
| -COOH (d) | 450 | 0 | 0 | |
| - С F ₂ Н | 0 | 315 | 3 2 3 | |
| $-CF=CF_{2}$ | 0 | 120 | 102 | |
| 押出し物の炭素ラジカルの スピン数(×10 ¹³ spin/g) | _ | 9.2 | 10.0 | |
| 着色 | | D | D | |

産業上の利用可能性

本発明の安定化方法によれば、迅速にかつ効率的に不安定基を有する溶融加工可能な含フッ素重合体の不安定基を安定化でき、得られる安定化された重合体を溶融成形しても成形品に気泡や空隙が生じず、着色もない。

請求の範囲

1. 不安定基を有する溶融加工可能な含フッ素重合体を下記の条件を満たす安定化処理領域を含む混練機内で溶融混練することを特徴とする含フッ素重合体の安定化方法。

記

- (1) 安定化処理領域内に酸素を含むガスを存在させる、および
- (2) 安定化処理領域内に水を存在させる。
- 2. 前記安定化処理領域内に酸素を含むガスを供給する請求の範囲第1項記載の安定化方法。
- 3. 前記混練機がスクリュー型押出機である請求の範囲 第1項または第2項記載の安定化方法。
- 4. 前記スクリュー型押出機が二軸スクリュー型押出機である請求の範囲第3項記載の安定化方法。
- 5. 前記安定化処理領域内の絶対圧力を 0 . 1 M P a 未満とする請求の範囲第 1 項~第 4 項のいずれかに記載の安定化方法。
- 6. 前記酸素を含むガスが空気である請求の範囲第1項 ~ 第5項のいずれかに記載の安定化方法。
- 7. 前記安定化処理領域内にアルカリ金属、アルカリ土類金属もしくはアンモニウム塩を含む化合物、アルコール類、アミン類もしくはその塩またはアンモニアを存在させる請求の範囲第1項~第6項のいずれかに記載の安定化方法。
- 8. 不安定基を有する溶融加工可能な含フッ素重合体を 下記の条件を満たす安定化処理領域を含む混練機内で

溶融混練することを特徴とする含フッ素重合体の安定化方法。

記

- (1)安定化処理領域内に酸素を含むガスを存在させる、
- (2) 安定化処理領域内に水を存在させる、および
- (3) 安定化処理領域内の絶対圧力を 0.2 M P a 以上とする。
- 9. 前記含フッ素重合体の不安定基が末端基および/または主鎖の結合部である請求の範囲第8項記載の安定化方法。
- 10. 前記含フッ素重合体に予め酸素を含むガスおよび/ もしくは水を混合しておくか、それに加えてまたは初めて、安定化処理領域内で酸素を含むガスおよび/も しくは水を供給する請求の範囲第8項または第9項記載の安定化方法。
- 11. 前記安定化処理領域内の絶対圧力が 0 . 3 M P a 以上である請求の範囲第 8 項~第 1 0 項のいずれかに記載の安定化方法。
- 12. 前記酸素を含むガスが空気である請求の範囲第 8 項 ~ 第 1 1 項のいずれかに記載の安定化方法。
- 13. 前記安定化処理領域内にアルカリ金属、アルカリ土類金属もしくはアンモニウム塩を含む化合物、アルコール類、アミン類もしくはその塩またはアンモニアを存在させる請求の範囲第8項~第12項のいずれかに記載の安定化方法。
- 14. 前記混練機が多軸型である請求の範囲第8項~第13 項のいずれかに記載の安定化方法。

- 15. 前記多軸型混練機が二軸スクリュー型押出機である請求の範囲第14項記載の安定化方法。
- 16. 前記含フッ素重合体が、テトラフルオロエチレン、ヘキサフルオロプロピレン、パーフルオロ(アルキルビニルエーテル)、エチレン、ビニリデンフルオライドおよびクロロトリフルオロエチレンよりなる群から選ばれた少なくとも2種のモノマーからなる共重合体、クロロトリフルオロエチレン単独重合体またはビニリデンフルオライド単独重合体である請求の範囲第8項〜第15項のいずれかに記載の安定化方法。
- 17. 前記含フッ素重合体が、パーフルオロ(メチルビニルエーテル)0.5~13重量%、該パーフルオロ(メチルビニルエーテル)以外のパーフルオロ(アルキルビニルエーテル)0.05~3重量%およびテトラフルオロエチレン残部からなる共重合体である請求の範囲第16項記載の安定化方法。
- 18. 前記含フッ素重合体が、テトラフルオロエチレンと ヘキサフルオロプロピレンとを含む共重合体である請求の範囲第16項記載の安定化方法。
- 19. 前記含フッ素共重合体が、乳化重合法により製造された不安定基を含む共重合体である請求の範囲第 1 6 項~第 1 8 項のいずれかに記載の安定化方法。
- 20. 前記混練機が、安定化処理領域の下流に絶対圧力が
 0. 1 M P a 以下の脱気処理領域を含む請求の範囲第
 8 項~第 1 9 項のいずれかに記載の安定化方法。
- 21. 不安定基を有する溶融加工可能な含フッ素重合体を下記の条件を満たす安定化処理領域を含む混練機内で溶融混練することを特徴とする含フッ素重合体の安定

化方法。

記

- (a) 温度77Kにおける電子スピン共鳴吸収分析による安定化処理後の含フッ素重合体の炭素ラジカルのスピン数が5×10¹³ spin/g以下となるのに充分な量の酸素を含むガスを安定化処理領域内に存在させる、および
- (b) 安定化処理領域内に水を存在させる。
- 22. 温度 7 7 K における電子スピン共鳴吸収分析による安定化処理後の含フッ素重合体の炭素ラジカルのスピン数が 1 × 1 0 ¹³ spin/g以下となるのに充分な量の酸素を含むガスを安定化処理領域内に存在させる請求の範囲第 2 1 項記載の安定化方法。
- 23. 安定化処理領域内の圧力を減圧状態とする請求の範囲第21項または第22項記載の安定化方法。
- 24. 安定化処理領域内の圧力を大気圧または加圧状態とする請求の範囲第21項または第22項記載の安定化方法。
- 25. 前記含フッ素重合体の不安定基が末端基および/または主鎖の結合部である請求の範囲第21項~第24 項のいずれかに記載の安定化方法。
- 26. 前記含フッ素重合体に予め酸素を含むガスおよび/ もしくは水を混合しておくか、それに加えてまたは初めて、安定化処理領域内で酸素を含むガスおよび/も しくは水を供給する請求の範囲第21項~第25項の いずれかに記載の安定化方法。
- 27. 前記酸素を含むガスが空気である請求の範囲第 2 1 項~第 2 6 項のいずれかに記載の安定化方法。

- 28. 前記安定化処理領域内にアルカリ金属、アルカリ土類金属もしくはアンモニウム塩を含む化合物、アルコール類、アミン類もしくはその塩またはアンモニアを存在させる請求の範囲第21項~第27項のいずれかに記載の安定化方法。
- 29. 前記混練機が多軸型である請求の範囲第21項~第28項のいずれかに記載の安定化方法。
- 30. 前記多軸型混練機が二軸スクリュー型押出機である請求の範囲第29項記載の安定化方法。
- 31. 前記含フッ素重合体が、テトラフルオロエチレン、ハキサフルオロプロピレン、パーフルオロ(アルキルビニルエーテル)、エチレン、ピニリデンフルオライドおよびクロロトリフルオロエチレンよりなる群から選ばれた少なくとも2種のモノマーからなる共重合体、クロロトリフルオロエチレン単独重合体またはビニリデンフルオライド単独重合体である請求の範囲第21項~第30項のいずれかに記載の安定化方法。
- 32. 前記含フッ素重合体が、パーフルオロ(メチルビニルエーテル) 0 . 5 ~ 1 3 重量%、該パーフルオロ(メチルビニルエーテル) 以外のパーフルオロ(アルキルビニルエーテル) 0 . 0 5 ~ 3 重量%およびテトラフルオロエチレン残部からなる共重合体である請求の範囲第31項記載の安定化方法。
- 33. 前記含フッ素重合体が、テトラフルオロエチレンと ヘキサフルオロプロピレンとを含む共重合体である請求の範囲第32項記載の安定化方法。
- 34. 前記含フッ素共重合体が、乳化重合法により製造された不安定基を含む共重合体である請求の範囲第31

項~第33項のいずれかに記載の安定化方法。

- 35. 前記混練機が、安定化処理領域の下流に絶対圧力が 0.1 M P a 以下の脱気処理領域を含む請求の範囲第 2 1 項、第 2 2 項または第 2 4 項~第 3 4 項のいずれ かに記載の安定化方法。
- 36. 請求の範囲第1項~第35項のいずれかに記載の方法で末端が安定化された含フッ素重合体を含むペレット。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/06065

| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C08F6/00, C08J3/00, C08F14/18 | | | | | |
|---|---|--|------------------------------|--|--|
| According to | According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | | | | |
| | SEARCHED | | | | |
| Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C08F6/00, C08J3/00, C08F14/18 | | | | | |
| | Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched | | | | |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI/L | | | | | |
| C. DOCUI | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where app | <u> </u> | ant passages | Relevant to claim No. | |
| Х | WO, 98/09784, A1 (DAIKIN INDUST | RIES, LTD.), | | 1,2,6,7,21-29, | |
| A | 12 March, 1998 (12.03.98), Claims; example 1 | | | 31-34,36 3-5,8-20,30,35 | |
| , | & EP, 928673, A1 & JP, 10-80917, A | | | | |
| A | EP, 469759, A (Imperial Chemica | l Ind. PLC), | | 1-36 | |
| | 05 February, 1992 (05.02.92), | | | | |
| | Claims & US, 5180803, A & JP, 5-148312, A | | | | |
| A | EP, 150953, A (E.I. Du Pont De Nemours & Company), 07 August, 1985 (07.08.85), Claims & JP, 60-171110, A | | 1-36 | | |
| A | JP, 61-69805, A (DAIKIN INDUSTRIES, LTD.), 10 April, 1986 (10.04.86), Claims (Family: none) | | 1-36 | | |
| | | | | | |
| Furthe | er documents are listed in the continuation of Box C. | See patent far | _ | | |
| | l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not | "T" later document | published after the inte | ernational filing date or he application but cited to | |
| conside | ered to be of particular relevance | understand the | principle or theory und | derlying the invention claimed invention cannot be | |
| date considered novel or cannot be considered | | | ered to involve an inventive | | |
| "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the | | | claimed invention cannot be | | |
| special reason (as specified) special reason (as specified) considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such | | | h documents, such | | |
| means "P" document published prior to the international filing date but later "A" document member of the same patent family than the priority date claimed | | | n skilled in the art | | |
| Date of the | actual completion of the international search January, 2000 (25.01.00) | of the international search Date of mailing of the international search report | | | |
| Name and I | Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer | | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | |
| Facsimile N | | Telephone No. | | | |

| A. 発明の | 属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) | | | |
|---|---|---------------------------|---|--|
| Int. | Cl' C08F6/00, C08J3/00 | . C08F14/18 | | |
| B. 調査を1 | | | | |
| | 最小限資料(国際特許分類(IPC)) | | | |
| | | | ļ | |
| Int. | C1' C08F6/00, C08J3/00 | C08F14/18 | | |
| 最小限資料以外 | 外の資料で調査を行った分野に含まれるもの | | | |
| | | | | |
| | · | | | |
| 国際調査で使用 | 目した電子データベース(データベースの名称、 | 調査に使用した用語) | | |
| | WP I/L | | | |
| C. 関連する | | | | |
| 引用文献の | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | 関連する | |
| カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると | ときは、その関連する箇所の表示 | 請求の範囲の番号 | |
| Х | WO, 98/09784, A1 (ダー 8年3月12日 (12.03.98) & EP, 928673, A1 & | , 特許請求の範囲, 実施例 1 | $ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$ | |
| Α | | | -34, 36 | |
| | | | 3-5, 8-20, | |
| | | | 30, 35 | |
| Α | EP, 469759, A (Imperial 02.92 (05.02.92), \$ & US, 5180803, A & | 寺許請求の範囲 | 1-36 | |
| | | | | |
| 区欄の続き | さにも文献が列挙されている。 | □ パテントファミリーに関する別 | 紙を参照。 | |
| | * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 | | | |
| _ | 頁日前の出願または特許であるが、国際出願日 | 論の理解のために引用するもの | 元列以派廷人は左 | |
| 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 | | | | |
| 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 | | | | |
| 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに | | | | |
| 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの | | | | |
| 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 | | | | |
| 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 25.01.00 | | | | |
| | 25. 01. 00 | 15 02 00 | | |
| 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 J 8 2 1 5 | | | | |
| 日本国 | 国特許庁 (ISA/JP) | 佐藤 邦彦 印 | | |
| | 郵便番号100-8915 那千代田区霞が関三丁目4番3号 | 電話番号 03-3581-1101 | Ha 6007 | |
| 米以石 | PIN叫吟娘が送二」日4番3号 | 1 組成後25 ひょっこうりょー 1 1 ()] | νwww.hXZ/ | |

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/06065

| G (44.5.) | Market Name 1 (Market Name 1) and 1 (Market Name 1) | |
|------------------|--|----------|
| C (続き). 引用文献の | 関連すると認められる文献 | 関連する - |
| カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 請求の範囲の番号 |
| | | |
| A | EP, 150953, A (E.I. Du Pont De Nemours & Company), 07.08.85 (07.08.85), 特許請求の範囲 & JP, 60-171110, A | 1-36 |
| A | JP, 61-69805, A (ダイキン工業株式会社), 1986年4月10日(10.04.86), 特許請求の範囲(ファミリーなし) | 1-36 |
| | | |
| | · | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |